特許協力条約

PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人

REC'D	13	OCT	2005
WIPO			PCT

の砂類記号 F555PCT	今後の手続きについては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP2004/005986	国際出願日 優先日
	(日. 月. 年) 26. 04. 2004 (日. 月. 年) 28. 04. 2003 0, 35/74, 47/32, 47/34, 47/38, 47/48, A61P19/02, 29/00, 37/02, 37/08, 35/00,
出願人 (氏名又は名称)	00 07, 07, 07, 08, 30,00,
	耐水化学工業 株式会社
1. この報告書け、PC 775 タレオ・シ	
法施行規則第57条 (PCT36条) の規	の国際予備審査機関で作成された国際予備審査報告である。
2. この国際予備審査報告は、この表紙を	含めて全部で8 ページからなる。
3. この報告には次の附属物件も添付されて	コン (主命 (8 ページからなる。
a. V 附属書類は全部で 4	くいる。 ページである
▼ 補正されて、この報告の基礎	とされた及び/又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細書、請求の範 CT規則 70.16 及び実施細則第 607 号参照)
第1欄4.及び補充欄に示した 国際予備審査機関が認定した差	たように 川岡時によれる 国際の
b. 🏳 電子媒体は全部で	
配列衷に関する補充欄に示すよう ブルを含む。(実施細則第 802 号	に、コンピュータ読み取り可能な形式による配列表又は配列表に関連するテー 参照)
4. この国際予備審査報告は、次の内容を含	ŧ.
 	の基礎 は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成 知 定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付 び説明

国際予備審査の請求 魯を受理した日 28.02.2005	国際予備審査報告を作成した日 28.09.2005	
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官(権限のある職員) 4C 88 大久保 元浩	28
東京都千代田区設が関三丁目4番3号 様式PCT/IPEA/409 (表紙) (2004年1	電話番号 03-3581-1101 内線 3452	:

特許性に関する国際予備報告	THE DAY 13 I DOWN AND AND
第1欄 報告の基礎	国際出願番号 PCT/JP2004/0059
1. この国際予備來本部生は、下では、「	
1. この国際予備審査報告は、下記に示す場合を除くほか、国際出願	の言語を基礎とした。
この報告は、一年の報告は、日本の報は、日本の報告は、日本の報は	
「 「 」 だし 」 均 川 リ 4 に) いる 陰 Mt 八 m	•
, 201 % (1) 55.2 人は55.3 にいう国際予備審査	,
2. この報告は下記の出願書類を基礎とした (法第6条 (2000)	**
2. この報告は下記の出願ช類を基礎とした。 (法第6条(PCT14) た差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付)	条)の規定に基づく命令に応答するために提出さ していない、
一 出願時の国際出願書類	
▼ 明細書	·
第 <u>1,2,4-31</u> 第 3	III 3-2- x x
第3 ページ* 28.02.200	出されたもの
第 3	5
▽ 請求の範囲	――――― ハウで国际ア伽番金機関が受理したも
第	•
第	出されたもの
第 <u>1,13</u> 項*、PCT19 項*、 <u>28.02.200</u> 第 <u> </u>	8の規定に基づき補正されたもの
第	<u> </u>
区 図面	――――― パグで国際ア偏番金機関が受理したも
第 1/1	
第 <u>1/1</u> ページ 、出願時に提出 第 <u>ページ/図*、</u> 第 <u>ページ/図*、</u>	出されたもの
第	付けで国際予備審査機関が受理したもの
配列表又は関連するテーブル	付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの
配列表に関するオーブル配列表に関する補充欄を参照すること。	
	•
こう と ここと は と で に か り こ と 。	
▼ 補正により、下記の書類が削除された。	
▼ 補正により、下記の書類が削除された。 「 明細書	
✓ 補正により、下記の書類が削除された。厂 明細書 第✓ 請求の範囲 第	べージ 店
 ✓ 補正により、下記の書類が削除された。 厂 明細書 第 ✓ 請求の範囲 第 ✓ 図面 第 	項
 ▼ 補正により、下記の書類が削除された。 □ 明細書 第 12 □ 図面 第 12 □ 配列表(具体的に記載すること) 	ページ 項 ページ/図
 ✓ 補正により、下記の書類が削除された。 ─ 明細書 第 ✓ 請求の範囲 第 ─ 図面 第 	項
 ✓ 補正により、下記の書類が削除された。 □ 明細書 第	項 ページ/図
 ✓ 補正により、下記の審類が削除された。 厂 明細書 第	項 ページ/図
 ✓ 補正により、下記の審類が削除された。 厂 明細書 第	項 ページ/図
 ✓ 補正により、下記の書類が削除された。 厂 明細書 第 12 図面 第 12 配列衷 (具体的に記載すること) 配列表に関連するテーブル (具体的に記載すること) この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつじえてされたものと認められるので、その補正がされなかったもの 	項
 ✓ 補正により、下記の番類が削除された。 □ 明細書 第 12 □ 図面 第 12 □ 配列衷 (具体的に記載すること) 1 □ 配列表に関連するテーブル (具体的に記載すること) 2 □ この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつじえてされたものと認められるので、その補正がされなかったものは記載するので、その補正がされなかったものと認められるので、その補正がされなかったもの 第 1 	項 ページ/図 ページ/図 パード パージ / 図 / パージ / 図 / パージ / 図 / パーティック パー パー パー パー パー パー パー パー パージ パージ パーシ
 ▼ 補正により、下記の書類が削除された。 □ 明細書 第 12 □ 図面 第 12 □ 配列表 (具体的に記載すること) 配列表に関連するテーブル (具体的に記載すること) この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつじえてされたものと認められるので、その補正がされなかったものと記がられるので、その補正がされなかったもの目のである。 □ 明細書 第 12 □ 明細書 第 12 □ 日初書 第 12 □ 日初書 第 12 □ 日初書 第 12 □ 日初書 第 13 □ 日初書 第 14 □ 日初書 第 15 □ 日初書 15 □ 日本 15 □	項 ページ/図 ページ/図 ページ/図 パアに示した補正が出願時における開示の範囲を超りとして作成した。 (PCT規則 70.2(c))
 ▼ 補正により、下記の番類が削除された。 □ 明細書 第 12 □ 図面 第 12 □ 配列表 (具体的に記載すること) □ 配列表に関連するテーブル (具体的に記載すること) □ この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつじえてされたものと認められるので、その補正がされなかったものと 明細書 第 1	項
 ▼ 補正により、下記の書類が削除された。 □ 明細書 第 12 □ 図面 第 12 □ 配列表 (具体的に記載すること) □ 配列表に関連するテーブル (具体的に記載すること) □ この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつじえてされたものと認められるので、その補正がされなかったものと明かられるので、その補正がされなかったものはまた。 □ 明細書 第 12 □ 明細書 第 12 □ 日初書 (具体的に記載すること) 	項 ページ/図 以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超 ひとして作成した。 (PCT規則 70.2(c)) (PCT規則 70.2(c)) (PCT規則 70.2(c))
 ✓ 補正により、下記の書類が削除された。 ☐ 明細書 第 12 ☑ 商 第 12 ☑ 図面 第	項 ページ/図 以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超 ひとして作成した。 (PCT規則 70.2(c)) (PCT規則 70.2(c)) (PCT規則 70.2(c))
 ▼ 補正により、下記の書類が削除された。 □ 明細書 第 12 □ 図面 第 12 □ 配列表 (具体的に記載すること) □ 配列表に関連するテーブル (具体的に記載すること) □ この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつじえてされたものと認められるので、その補正がされなかったものと明かられるので、その補正がされなかったものはまた。 □ 明細書 第 12 □ 明細書 第 12 □ 日初書 (具体的に記載すること) 	項 ページ/図 以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超 ひとして作成した。 (PCT規則 70.2(c)) (PCT規則 70.2(c)) (PCT規則 70.2(c))
 ▼ 補正により、下記の書類が削除された。 □ 明細書 第 12 □ 図面 第 12 □ 配列表 (具体的に記載すること) □ 配列表に関連するテーブル (具体的に記載すること) □ この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつじえてされたものと認められるので、その補正がされなかったものと明かます。 □ 明細書 第 12 □ 明細書 第 12 □ 日かの範囲 第 12 □ 日かの範囲 第 12 □ 図面 第 12 □ 配列表 (具体的に記載すること) 	項 ページ/図 以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超 ひとして作成した。 (PCT規則 70.2(c)) (PCT規則 70.2(c)) (PCT規則 70.2(c))
 ▼ 補正により、下記の番類が削除された。 □ 明細書 第 12 □ 図面 第 12 □ 配列表 (具体的に記載すること) □ 配列表に関連するテーブル (具体的に記載すること) □ この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつじえてされたものと認められるので、その補正がされなかったものと 明細書 第 1	項 ページ/図 以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超 ひとして作成した。 (PCT規則 70.2(c)) (PCT規則 70.2(c)) (PCT規則 70.2(c))

特許性に関する国際予備報告

国際出願番号 PCT/JP2004/005986

について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン) に定める基準を、次の点で満たしていない。 書面による配列表が	次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由に審査しない。 □ 国際出願全体 □ 請求の範囲 13 □ コ3 □ コ3 □ コ3 □ 本の事項を内容としている(具体的に記載すること)。 □ 請求の範囲 13は、治療による人体の処理を決定なることを要した。
□ 国際出頭全体 □ 請求の範囲 13 □ 記載: □ この国際出題又は請求の範囲 13 大の事項を内容としている(具体的に配慮すること)。 ・ 請求の範囲 13は、治療による人体の処配方法に係る他様を含むものであって、PCT第34条(4)(a)(i)及びPCT規則67.1(iv)の規定により、この国際予備審査機関が国際予備審査を行うことを要しない対象に係るものである。 □ 明細書、請求の範囲者しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲 の記憶が、不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に配載すること)。 □ 明細書、請求の範囲 13 □ について、国際調査報告が作成されていない。 ・ お、明細書による十分なのガイドライン)に定める基準を、次の点で満たしていない。 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	 ✓ 国際出願全体 ✓ 請求の範囲 13 理由: ✓ この国際出願又は請求の範囲 13 次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。 問求の範囲 13は、治療による人体の処質を決に係ると思います。
対象の範囲	 ▼ 請求の範囲 13 理由: ▼ この国際出願又は請求の範囲 13 次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。 請求の範囲 13は、治療による人体の処質を決定なると思います。
関由: 13	理由:
理由: 2	理由: 「プ この国際出願又は簡求の範囲 13 次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。 「
日本の国際出願又は請求の範囲	▼ この国際出願又は請求の範囲 13 次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。 は、国際予備審査をすることを要した 請求の範囲13は、治療による人体の処理方法に係る他に
(人) 国際計価報告をすることを要しない 防水の範囲13は、治療による人体の処置方法に係る値様を含むものであって、PCT第34条(4)(a)(i)及びである。 「日本の範囲13は、治療による人体の処置方法に係る値様を含むものであって、PCT第34条(4)(a)(i)及びである。 「明細書、 (i)の規定により、この国際予備審査機関が国際予備審査を行うことを要しない対象に係るものである。 「明細書、 (i)の規定により、この国際予備審査機関が国際予備審査を行うことを要しない対象に係るものである。 「明細書、 (i)の規定により、この国際予備審査機関が国際予備審査を行うことを要しない対象に係るもののある。 「明細書、 (i)の規定による上のできない(具体的に配験すること)。 「中国の関連を表すことができない(具体的に配験すること)。 「本のでは、 (i)の関連を表されていない。 「お、 (i)の関連を表すことを要しない対象に係るもののは、 (i)の関連を表すことを要しない対象に係るもののであることを要しない対象に係ること。 「本のでは、 (i)の関連を表示していない。 「新来の範囲」 が、 明細書による十分ない。 「お、 (i)の関連を表すによる十分なのが、 (i)のでは、 (次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。 請求の範囲13は、治療による人体の処質方法に係る物質する。
	請求の範囲13は、治療による人体の処質を注に係る物質を含まった。
全部の静水の範囲又は静水の範囲 裏付けを欠くため、見解を示すことができない。 「お、明細杏による十分な 関水の範囲 13 について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属者 C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細杏等の作成のため のガイドライン)に定める基準を、次の点で満たしていない。 書面による配列表が コンピュータ読み取り可能な形式による配列表が コンピュータ読み取り可能な形式による取ります。 「 提出されていない。	
全部の静水の範囲又は静水の範囲 裏付けを欠くため、見解を示すことができない。 「お、明細杏による十分な 関水の範囲 13 について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属者 C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細杏等の作成のため のガイドライン)に定める基準を、次の点で満たしていない。 書面による配列表が コンピュータ読み取り可能な形式による配列表が コンピュータ読み取り可能な形式による取ります。 「 提出されていない。	
全部の静水の範囲又は静水の範囲 裏付けを欠くため、見解を示すことができない。 「お、明細杏による十分な 関水の範囲 13 について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属者 C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細杏等の作成のため のガイドライン)に定める基準を、次の点で満たしていない。 書面による配列表が コンピュータ読み取り可能な形式による配列表が コンピュータ読み取り可能な形式による取ります。 「 提出されていない。	•
全部の静水の範囲又は静水の範囲 扱付けを欠くため、見解を示すことができない。 静水の範囲 13 について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属者 C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン)に定める基準を、次の点で満たしていない。 書面による配列表が コンピュータ読み取り可能な形式による配列表が ニンピュータ読み取り可能な形式による配列表が コンピュータ読み取り可能な形式によるスクレオチド又はアミノ酸の配列表に関連するテーブルが、実施細則の附属書 C の2に定める技術的な要件を、次の点で満たしていない。 「最出されていない。」	「明細書、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)及は融まの禁門
全部の請求の範囲又は請求の範囲 裏付けを欠くため、見解を示すことができない。 請求の範囲 13 について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン) に定める基準を、次の点で満たしていない。 背面による配列表が コンピュータ読み取り可能な形式による配列表が デたの基準を満たしていない。 所定の基準を満たしていない。 所定の基準を満たしていない。 のコンピュータ読み取り可能な形式によるヌクレオチド又はアミノ酸の配列表に関連するテーブルが、実施細則の附属書 Cの2に定める技術的な要件を、次の点で満たしていない。 「提出されていない。 」 提出されていない。 「所定の技術的な要件を満たしていない。	記載が、不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に記載すること)
要付けを欠くため、見解を示すことができない。 13 について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン) に定める基準を、次の点で満たしていない。 書面による配列表が	Completely of Co
要付けを欠くため、見解を示すことができない。 13 について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン) に定める基準を、次の点で満たしていない。 書面による配列表が	
要付けを欠くため、見解を示すことができない。 13 について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン) に定める基準を、次の点で満たしていない。 書面による配列表が	
要付けを欠くため、見解を示すことができない。 13 について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン) に定める基準を、次の点で満たしていない。 書面による配列表が	
要付けを欠くため、見解を示すことができない。 13 について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン) に定める基準を、次の点で満たしていない。 書面による配列表が	
要付けを欠くため、見解を示すことができない。 13 について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン) に定める基準を、次の点で満たしていない。 書面による配列表が	
要付けを欠くため、見解を示すことができない。 13 について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン) に定める基準を、次の点で満たしていない。 書面による配列表が	
要付けを欠くため、見解を示すことができない。 13 について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン) に定める基準を、次の点で満たしていない。 書面による配列表が	•
■ 13 について、国際調査報告が作成されていない。 ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン) に定める基準を、次の点で満たしていない。 昔面による配列表が	全部の請求の範囲又は請求の範囲
	要付けを欠くため、見解を示すことができない。 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン) に定める基準を、次の点で満たしていない。 書面による配列表が	▼ 請求の範囲 13
書面による配列表が	
コンピュータ読み取り可能な形式による配列表が	メグレオテド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C(塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン)に定める基準を、次の点で満たしていない。
コンピュータ読み取り可能な形式による配列表が	書面による配列表が 提出されていない
コンピュータ読み取り可能な形式によるヌクレオチド又はアミノ酸の配列表に関連するテーブルが、実施細則の附属書 Cの2に定める技術的な要件を、次の点で満たしていない。 「	コンピュータ読み取り可能な形式による配列表が
所定の技術的な要件を満たしていない。	コンピュータ読み取り可能な形式によるマクレナチリアはマス・マーテー
詳細については補充概を参照すること。	「 提出されていない。 「 所定の技術的な要件を満たしていない。
	- 詳細については補充概念会収出する。
	この間と関すること。

第V欄 新担性 准毕州五户女士	国際出願番号 PCT/JP	2004/0059
それを裏付ける文献及び	上の利用可能性についての法第 12 条 (PCT35 条(2)) に定める F K説明	起解 、
1. 見解		
新規性 (N)	請求の範囲 1-11 請求の範囲	
	請求の範囲	有
進歩性(IS)		
	請求の範囲1-11	有
産業上の利用可能性 (IA)		
産業工の利用可能性(IA)	1-11	有
		無
2. 文献及び説明(PCT規則?	70. 7)	
A & US 4839290 A · 文献 3: WILKINSON, fractions of Mycobacterium no.(1-2) p.1-9	A (旭化成工業株式会社) 1985.06.28 文献全体 & P 61-85317 A & JP 61-87671 A & JP 61-93121 A KA et al. 'Enhancement of the human T cell response tuberculosis by microspheres.' J. Immunol. Methods,	& JP 61-93122 to culture filtrate (2000) vol.235
() MI	(旭化成工業株式会社)1988.07.04 文献全体、特許 ファミリーなし)	
	A (東レ株式会社) 1986.05.19 文献全体、特許請求の (ファミリーなし)	D範囲、p.2 左下
啊一p.3 左下欄、実施例	へ (東レ株式会社) 1988.08.23 文献全体、特許請求の (ファミリーなし)	〉範囲、p.2 右下
• 文献 7 : 山崎和俊他		全血中のか粒球
(人) (A) (A) (A) (A) (A) (A) (A) (A) (A) (A	祖面酢酸セルロースビーズの腫瘍歯死因ス誘却佐田・	人工聯盟 1000
/OL.22, NO.5, p.1233-1237 F尾	文献全体、p.1234 左欄 III.1.、p.1235 左欄下から第 2	八二峽砥, 1993, 行-p.1236 文献

・文献 9 : JP 6-209992 A (積水化学工業株式会社) 1994.08.02 文献全体、

請求項1、第3頁第4欄【0016】-第4頁第5欄【0027】 (ファミリーなし)

特許性に関する国際予備報告

国際出願番号 PCT/JP2004/005986

第VI棚 ある種の引用文献 ある種の公表された文書 (PCT規則 70.10) 出願番号 公知日 出願日 優先日 (有効な優先権の主張) 特許番号 <u>(日.</u>月.年) <u>(日. 月. 年)</u> (日.月.年) WO 03/37375 A1 08. 05. 2003 31. 10. 2002 02. 11. 2001 [E, X]

魯面による開示以外の開示(PCT規則 70.9)

書面による開示以外の開示の種類 書面による開示以外の開示の日付 書面による開示以外の開示に言及している _____(日.月.年) 書面の日付(日. 月. 年)

第四欄 国際出願に対する意見

請求の範囲、明細書及び図面の明瞭性又は請求の範囲の明細書による十分な裏付についての意見を次に示す。

請求項1に係る発明は、「サイトカイン誘導剤」という、所望の性質により定義された化合物を有効成分とするサイトカイン誘導用具に関するものである。そして、請求項1は、そのような性質を有するあらゆる化合物を包含するものであるが、PCT6条の意味において明細書に裏付けられ、また、PCT5条の意味において開示されているのは、クレームされた化合物のごくわずかな部分に過ぎないものと認められる。

また、「サイトカイン誘導剤」については、出願時の技術常識を勘案してもそのような性質を有する化合物の範囲を特定できないから、請求項1は、PCT6条における明確性の要件も欠いている。

よって、本報告書では、本願明細書中で具体的に採用されているBCGやOK-432、もしくはその他の菌体及び/又は菌体由来成分を「サイトカイン誘導剤」として採用し、かつ水に不溶性の担体を併せて適用してなるサイトカイン誘導用具に関して主に行った先行技術調査の結果に基づき、見解を報告するものである。

いずれかの概の大きさが足りない場合

第 V 棚の続き

- · 文献 1 0: YASUHITO, A.et al. 'The endogenous induction of tumor necrosis factor serum (TNS) for adjuvant postoperative immunotherapy of cancer. changes in immunological markers of the blood 'Japanese Journal of Surgery, 1990, vol.20, no.1, p.19-26
 文献 1 1: 林阳 '海色运动" 2015
- ・文献 1 1 : 林昭 '癌免疫療法の新しい展開 初期免疫と獲得免疫の架け橋としてのBCG-CWS ' Molecular Medicine, 1999, vol.36, 臨時増刊号 p.220-229 文献全体、特に p.223 右 欄第 5 行-p.224 左欄第 1 行
- ・文献12: 両馬良樹 '非特異的抗悪性腫よう剤 その後の展開 OK 432 (ピシバニール) その後の展開' Biotherapy, 2000, vol.14, no.9, p.877-885
- 文献 1 3: FUJIMOTO, T. et al. 'Streptococcal preparation OK-432 is a potent inducer of IL-12 and a T helper cell 1 dominant state. 'J.Immunol., 1997, vol.158, no.12, p.5619-5626

文献1-6には、OK-432やMycobacterium属微生物に例示される菌体由来物質等の、免疫系細胞の活性化作用を有する物質に、不溶性の担体を併せて適用した系を構成し、かかる系に血液等の材料を投与することにより、同材料中の免疫系細胞の活性を高めることが記載されている。

そして、各文献記載のOK-432やBCG等の上記免疫系活性化物質が、免疫系細胞における IFN $-\gamma$ やIL-12等のサイトカイン誘導増強活性を有し、かかるサイトカイン産生誘導増強 能が抗癌治療に寄与するものであることは、文献10-13の記載にあるように、当業者にとり広く知られていたことであるから、文献1-6いずれかに記載の免疫系細胞活性化物質により奏される免疫系細胞の顕著な抗癌活性化が、主として当該免疫系細胞のいずれかによる顕著なサイトカイン誘導増強に基づくものであることは、当業者にとり予測し得たことである。

また、各文献1-6においては、担体として特に多孔性のものを採用することについては具体的に記載されていないが、文献1-6記載のような担体において、表面積を大きくすれば、その分、免疫系活性化物質(サイトカイン誘導剤相当物)及び/又は血液中の白血球等の成分との接触効率 予期し得たことである。そして実際、担体表面の凹凸性を高めることにより、当該担体表面と接触 せしめる血液材料等におけるサイトカインの誘導産生に向上がみられることは、文献7-9にみられるように本願優先日当時これまた広く知られていたことである。してみれば、文献1-6いずれかに記載された不溶性担体として、より一層の免疫系細胞の活性化もしくはサイトカイン誘導性の向上を期待しつつ、周知の多孔性担体を採用してみることは、当業者にとり容易に想到し得たことである。

補充概

いずれかの欄の大きさが足りない場合

第 V 棚の続き

さらに、そのようにしてなる、免疫系細胞活性化物質(サイトカイン誘導剤相当物) - 多孔性担体の系を、適切な容器中にまとめた装置・用具とすることも、各文献の記載に基づくまでもなく、 当業者が当然に行うことに過ぎず、この点、構造上の差異として格別なこととも認められない。

よって、請求の範囲1-11はいずれも、文献1-6のいずれか、文献7-9のいずれか、及び文献10-13のいずれかの組み合わせ、により進歩性を有さない。

なお、本願明細書の各実施例には、サイトカイン誘導剤と多孔性担体との併用により、サイトカイン誘導剤を単独で採用した場合、もしくは担体を単独で採用した場合と比較して、サイトカイン 誘導能において顕著な効果がみられることがデータとともに示されているが、

(i) サイトカイン誘導剤に相当する免疫系細胞活性化物質と不溶性担体とを 併用すること自体、及び併用することにより免疫系細胞を顕著に活性化 すること自体、文献1-6について上で述べたように、本願優先日前既に 広く知られていたこと、

及び、

(ii) 文献10-13について上で述べたように、(i)の免疫系細胞の顕著な活性 化と、当該免疫系細胞によるサイトカイン誘導能の顕著な増大化とは、密接 に関連した作用と認められること

からみて、出願人が主張する上記併用に係る顕著な効果については、少なくとも、先行技術文献の 記載乃至示唆に基づき当業者が容易に得ることのできた程度のものと考えられる。

また、明細書の比較実験データをみても、例えば多孔性担体として特定の細孔分布のものを併用することにより、当業者にとり予想されるところを超えて優れた効果が奏されているとも、直ちには理解できない。

トカインの産生を誘導するサイトカイン誘導用具及びサイトカイン誘導 方法は全く知られていないのが現状であった。

発明の開示

5 本発明は、上記現状に鑑み、従来のサイトカイン誘導療法に比べてより効果的にサイトカインを誘導し得る新規なサイトカイン誘導用具及び サイトカイン誘導方法を提供することを目的とする。

本発明は、サイトカイン誘導剤と、サイトカイン誘導増強作用を有し、水に不溶性な多孔性の材料からなる担体とを含有するサイトカイン誘導 用具及びサイトカイン誘導方法である。なお、上記担体としては、サイトカイン誘導剤のサイトカイン誘導作用を増強する誘導増強剤であることが好ましい。更に、サイトカイン誘導作用を増強する誘導増強剤は I FN-γの誘導を増強することが好ましい。

本願発明者らは、サイトカイン誘導剤とともに水に不溶性の多孔性材 15 料からなる担体を含むサイトカイン誘導用具、又は、サイトカイン誘導 剤が固定化された不溶性担体からなるサイトカイン誘導用具が、著しく 高いサイトカイン誘導量を示すことを見いだし、本発明を完成した。

以下に本発明を詳述する。

本発明のサイトカイン誘導用具は、サイトカイン誘導剤と水に不溶性 20 の多孔性材料からなる担体とを含有する。

上記担体としては、水に不溶性な多孔性の材料からなるものであれば特に限定されず、例えば、金属、有機物又は無機物等により構成され、好ましくは有機物材料、より好ましくは高分子材料からなる。

上記金属としては、例えば、金若しくは金合金、銀若しくは銀合金、

25 チタン若しくはチタン合金、又は、ステンレス等が挙げられる。

上記無機物としては、例えば、活性炭、ガラス又はガラスの誘導体、

5

請求の範囲

- 1. (補正後)サイトカイン誘導剤と、サイトカイン誘導増強作用を有し、水に不溶性の多孔性の材料の担体とを含むことを特徴とするサイトカイン誘導用具。
- 2. 前記多孔性の材料は、巨大網目構造を有する請求項1に記載のサイトカイン誘導用具。
- 3. 前記多孔性の材料は、細孔分布が2~2000Åであることを 特徴とする請求項1または2に記載のサイトカイン誘導用具。
- 10 4. 前記多孔性の材料は、高分子材料からなる請求項1~3のいず れか1項に記載のサイトカイン誘導用具。
 - 5. 前記高分子材料は、ポリスチレン系高分子材料及びアクリルエステル系高分子材料の少なくとも1種の高分子材料からなることを特徴とする請求項4に記載のサイトカイン誘導用具。
- 15 6. サイトカイン誘導剤は、菌体及び/または菌体由来成分である ことを特徴とする請求項1~5のいずれか1項に記載のサイトカイン誘 導用具。
 - 7. サイトカイン誘導剤は、抗酸菌及び/または抗酸菌由来成分であることを特徴とする請求項6に記載のサイトカイン誘導用具。
- 20 8. サイトカイン誘導剤は、溶連菌及び/または溶連菌由来成分であることを特徴とする請求項6に記載のサイトカイン誘導用具。
 - 9. 前記サイトカイン誘導剤及び前記多孔性の材料を収納している容器をさらに備える請求項1~8のいずれか1項に記載のサイトカイン誘導用具。
- 25 10. サイトカインを産生する細胞におけるサイトカインの産生を誘導するのに用いられる、請求項1~9のいずれか1項に記載のサイトカ

日本国特許庁 28.2 2005

イン誘導用具。

5

10

15

20

日本国特許庁 28.2.2005

- 11. 前記サイトカインを産生する細胞が血液または血液成分由来の細胞である、請求項10に記載のサイトカイン誘導用具。
- 12. (削除)
- 13. (補正後)請求項1~11のいずれか1項に記載のサイトカイ
- 5 ン誘導用具を用いることを特徴とするサイトカイン誘導方法。